Kołobrzeg, 03 kwietnia 2019 r.

**Uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia nr 2 treści SIWZ**

Informacja dla wykonawców biorących udział w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: **dostawę jednorazowych rękawic diagnostycznych, chirurgicznych i ortopedycznych dla potrzeb Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 t.j. z późn. zm.) Zamawiający informuje, że od Wykonawców wpłynęły niżej wymienione zapytania, na które Zamawiający udziela odpowiedzi następującej treści:

Pytanie nr 1 – Zadanie nr 1 pkt 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o bardzo niskiej zawartości protein potwierdzonej niezależnymi od producenta badaniami z 2011 roku, zewnętrzne opakowanie foliowe ale nie hermetyczne, rękawice badane na cytostatyki bez oznaczenia na opakowaniu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o bardzo niskiej zawartości protein potwierdzonej niezależnymi od producenta badaniami z 2011 roku, zewnętrzne opakowanie foliowe ale nie hermetyczne, rękawice badane na cytostatyki, pod warunkiem spełnienia przez produkt pozostałych wymagań zawartych w SIWZ, co oznacza także, że Zamawiający wymaga aby na opakowaniu znajdowało się oznakowanie CE dla środka ochrony indywidualnej kategorii III.**

Pytanie nr 2 – Zadanie nr 1 pkt 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bez zawartości lateksu o długości min.285-308mm dla wszystkich rozmiarów, rękawice badane na cytostatyki bez oznaczenia na opakowaniu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgicznych bez zawartości lateksu o długości min.285-308mm dla wszystkich rozmiarów, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ, co oznacza także, że Zamawiający wymaga aby na opakowaniu znajdowało się oznakowanie CE dla środka ochrony indywidualnej kategorii III.**

Pytanie nr 3 – Zadanie nr 1 pkt 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badania na przenikalność wirusów z 2011 roku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice posiadające wymagane parametry potwierdzone badaniem na przenikalność wirusów z 2011 roku, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w punktach SIWZ.**

Pytanie nr 4 – Zadanie nr 1 pkt 1 i pkt 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu norm ISO 9001 i ISO 14001 lub OHSS 18001, które dotyczą właściwości producenta, a nie produktu?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający kierując się specyfiką przedmiotu zamówienia ma prawo określić kryteria ofert w sposób gwarantujący uzyskanie nie tylko najtańszej oferty, ale oferty gwarantującej odpowiednią jakość produktu. Wymagania te nie dotyczą producenta, a jakości i bezpieczeństwa stosowania produktu, który jest gwarantowany między innymi poprzez kontrolę wytwarzania produktu w ściśle określonych obowiązującymi normami warunkach obiektywne wykazanie skuteczności i efektywności nadzoru nad systemem wytwarzania, w celu uzyskania produktu o znormalizowanych, powtarzalnych właściwościach, oczekiwanych przez Zamawiającego oraz gwarantuje ciągłość, terminowość, jakość i odpowiedni asortyment dostaw oferowanych wyrobów.**

Pytanie nr 5 – Zadanie nr 1 pkt 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, z wewnętrzną powierzchnią poliuretanową, obustronnie silikonowane z zewnętrzną powierzchnią gładką i chlorowaną o długości min.295mm dla wszystkich rozmiarów. Opakowanie zewnętrzne foliowe ale nie pakowane podciśnieniowo, rękawice nie badane na cytostatyki?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe, z wewnętrzną powierzchnią poliuretanową, obustronnie silikonowane, z zewnętrzną powierzchnią mikroteksturowaną minimum na palcach, o długości min. 295 mm dla wszystkich rozmiarów. Opakowanie zewnętrzne foliowe ale nie pakowane podciśnieniowo, rękawice nie badane na cytostatyki, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

Pytanie nr 6 – Zadanie nr 1 pkt 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie potwierdzenia parametrów technicznych badaniami lub kartą techniczną produktu?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

Pytanie nr 7 – Zadanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu badań na cytostatyki dla rękawicy diagnostycznej winylowej bezpudrowej i dopuszczenie rękawicy posiadającej badania na 3 substancje chemiczne tj. 40% wodorotlenek sodu poziom 6, 96% kwas siarkowy poziom 0, metanol poziom 0 potwierdzone certyfikatem typu WE z 2017roku, oraz nadrukiem fabrycznym na opakowaniu, zgodnych z normą EN 455 w miejsce jednostki notyfikowanej potwierdzonej przez producenta z oznakowaniem normy na opakowaniu?

**Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu badań na cytostatyki dla rękawicy diagnostycznej winylowej bezpudrowej i dopuszcza rękawice diagnostyczne winylowe, bezpudrowe, oznakowane jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, przy spełnieniu przez produkt pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

Pytanie nr 8 – Zadanie nr 3 poz.1-2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, kształt uniwersalny na opakowaniu nadruk min.12 substancji z poziomem ochrony min.2 w tym alkohol tj. 1,5% metanol w wodzie na poziomie 6, alkohole stosowane w dezynfekcji 70% izopropanol na poziomie 1, a 35% etanol na poziomie 0?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic z poziomem ochrony na alkohol etylowy poziomie 0 – alkohol ten jest wykorzystywany na przykład jako rozpuszczalnik w procesie sporządzania wielu preparatów farmaceutycznych lub dezynfekcyjnych, a więc wszechobecny w środowisku szpitalnym.**

Pytanie nr 9 – Zadanie nr 3 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, w kolorze różowym, kształt uniwersalny z tekstura min. na końcach palców na opakowaniu nadruk 7 substancji z poziomem ochrony min.4 w tym alkohol tj. 1,5% metanol w wodzie na poziomie 6, brak badania na alkohole stosowane w dezynfekcji izopropanolu i etanolu, rękawice nie badane na przenikanie substancji cytostatycznych?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic bez badań poziomu ochrony dla alkoholi izopropylowego i etylowego, które są wszechobecne w środowisku szpitalnym.**

Pytanie nr 10 – Zadanie nr 3 pkt 11

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu norm ISO 9001 i ISO 14001 lub OHSS 18001, które dotyczą właściwości producenta, a nie produktu?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający kierując się specyfiką przedmiotu zamówienia ma prawo określić kryteria ofert w sposób gwarantujący uzyskanie nie tylko najtańszej oferty, ale oferty gwarantującej odpowiednią jakość produktu. Wymagania te nie dotyczą producenta, a jakości i bezpieczeństwa stosowania produktu, który jest gwarantowany między innymi poprzez kontrolę wytwarzania produktu w ściśle określonych obowiązującymi normami warunkach obiektywne wykazanie skuteczności i efektywności nadzoru nad systemem wytwarzania, w celu uzyskania produktu o znormalizowanych, powtarzalnych właściwościach, oczekiwanych przez Zamawiającego oraz gwarantuje ciągłość, terminowość, jakość i odpowiedni asortyment dostaw oferowanych wyrobów.**

Pytanie nr 11 – Zadanie nr 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, pudrowanych,

zarejestrowanej jako środek ochrony indywidualnej kategorii III posiadającej certyfikat ŚOI z oznaczeniem na opakowaniu, nie przebadanej w zakresie odporności na cytostatyki?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne lateksowe, pudrowane, zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III nie przebadane w zakresie odporności na cytostatyki, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

Pytanie nr 12 – Zadanie nr 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, bezpudrowych sterylnych

1.produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasa Is zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych i Dyrektywą 93/42/EWG z nowelizacją 2007/47/EWG

2.produkt zarejestrowany jako środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z Dyrektywą 89/686/EEC z badaniami w zakresie odporności na wirusy, substancje chemiczne, mikroorganizmy bez badania na cytostatyki;

3.AQL 1,0 (bez informacji fabrycznej naniesionej na opakowaniu),

4.bez pudru/protein, mikroteksturowane co najmniej na końcach palców,

5.uniwersalne,

6.grubość na palcu 0,15mm ±0,01mm, na dłoni 0,13mm ±0,01mm

7.z mankietem zakończonym pogrubionym brzegiem, zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy,

8.zgodność z normą EN 455, z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 420, przebadane wg EN 374 – cz.3 na 4 substancje chemiczne na min.1 poziomie odporności bez oznakowania na opakowaniu,

9.odporność na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (bez fabrycznego oznakowania na opakowaniu)?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii I - stosowanych wyłącznie w przypadku minimalnego ryzyka , które zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej służą do prac gospodarczych, domowych, w ogrodzie, sprzątania. Rękawice chroniące przed zagrożeniami chemicznymi i biologicznymi muszą być rękawicami specjalistycznymi ochronnymi kategorii III. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

Pytanie nr 13 – Zadanie nr 5

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu norm ISO 9001 i ISO 14001 lub OHSS 18001, które dotyczą właściwości producenta, a nie produktu?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający kierując się specyfiką przedmiotu zamówienia ma prawo określić kryteria ofert w sposób gwarantujący uzyskanie nie tylko najtańszej oferty, ale oferty gwarantującej odpowiednią jakość produktu. Wymagania te nie dotyczą producenta, a jakości i bezpieczeństwa stosowania produktu, który jest gwarantowany między innymi poprzez kontrolę wytwarzania produktu w ściśle określonych obowiązującymi normami warunkach obiektywne wykazanie skuteczności i efektywności nadzoru nad systemem wytwarzania, w celu uzyskania produktu o znormalizowanych, powtarzalnych właściwościach, oczekiwanych przez Zamawiającego oraz gwarantuje ciągłość, terminowość, jakość i odpowiedni asortyment dostaw oferowanych wyrobów.**

Pytanie nr 14 - Zadanie nr 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy nitrylowej bezpudrowej ciemnoniebieskiej, na opakowaniu nadruk 8 substancji z poziomem ochrony min.3 w tym 1,5% metanol w wodzie na poziomie 6, oraz 1 alkohol stosowany w dezynfekcji tj. 70%izopropanol na 0 poziomie, siła zrywu w okresie ważności min.10N potwierdzona raportem badania wytwórcy o długości min.280mm bez oznaczenia na opakowaniu, pakowane po 100 sztuk ?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rękawic z poziomem ochrony na alkohol stosowany do dezynfekcji na poziomie 0. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

Pytanie nr 15 – Zadanie nr 6 pkt 14

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu norm ISO 9001 i ISO 14001 lub OHSS 18001, które dotyczą właściwości producenta, a nie produktu?

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający kierując się specyfiką przedmiotu zamówienia ma prawo określić kryteria ofert w sposób gwarantujący uzyskanie nie tylko najtańszej oferty, ale oferty gwarantującej odpowiednią jakość produktu. Wymagania te nie dotyczą producenta, a jakości i bezpieczeństwa stosowania produktu, który jest gwarantowany między innymi poprzez kontrolę wytwarzania produktu w ściśle określonych obowiązującymi normami warunkach obiektywne wykazanie skuteczności i efektywności nadzoru nad systemem wytwarzania, w celu uzyskania produktu o znormalizowanych, powtarzalnych właściwościach, oczekiwanych przez Zamawiającego oraz gwarantuje ciągłość, terminowość, jakość i odpowiedni asortyment dostaw oferowanych wyrobów.**

Pytanie nr 16 – Zadanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy ortopedycznej, chirurgicznej lateksowej bezpudrowej zarejestrowanej jako środek ochrony indywidualnej kategorii III posiadającej certyfikat ŚOI z oznaczeniem na opakowaniu, przebadanej w zakresie odporności na wirusy, substancje chemiczne, mikroorganizmy i cytostatyki bez oznaczenia na opakowaniu, a potwierdzone dokumentem producenta?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice ortopedyczne, chirurgiczne lateksowe bezpudrowe zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategorii III posiadające certyfikat ŚOI z oznaczeniem na opakowaniu, przebadane w zakresie odporności na wirusy, substancje chemiczne, mikroorganizmy i cytostatyki bez oznaczenia na opakowaniu. Dokumenty z badań potwierdzające spełnienie przez produkt wymaganych przez Zamawiającego parametrów mają pochodzić z niezależnego, notyfikowanego laboratorium – zgodnie z zał. Nr 1a.**

Pytanie nr 17 – Zadanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy ortopedycznej, chirurgicznej lateksowej bezpudrowej z wewnętrzną warstwą pokrytą poliuretanem i silikonowana bez pokrycia przeciwdrobnoustrojowym CPC, zawartość protein potwierdzona karta techniczna produktu?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice ortopedyczne, chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą pokrytą poliuretanem, silikonowane bez pokrycia przeciwdrobnoustrojowym CPC.**

Pytanie nr 18 – dotyczy załącznika nr 1a; pkt.11, 12, 14, 15 – zadanie 1; pkt.12-Zadanie nr 2; pkt.9, 10, 12, 16 – Zadanie nr 3; pkt.14, 15 – zadanie nr 4; pkt.8, 9 – Zadanie nr 5;

pkt. 13 – Zadanie nr 6

Zwracamy się z prośbą o uznanie za równoważny dokument Wytwórcy/Producenta potwierdzający przebadanie rękawic na wymagania zawarte w w/w punktach z podaniem wyników badań, metody badania, daty badania i laboratorium niezależnego?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

Zwracamy się z prośbą o sprostowanie zapisu, że ”Badania dokumentujące spełnienie wymaganych norm nie mogą pochodzić z przed roku 2012” dotyczy badań rękawicy wg normy EN 455?

**Odp. Zamawiający potwierdza, że zapis, ”Badania dokumentujące spełnienie wymaganych norm nie mogą pochodzić z przed roku 2012” dotyczy normy EN 455.**

Zad. 6

Czy nie zaszła pomyłka pisarska w ocenie kryterium oceny grubości rękawicy na palcu?

**Odp. Odp. Zamawiający przyznaje, że doszło do ewidentnej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej grubości rękawicy na palcu. Prawidłowo powinno być:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Grubość na palcu:** | **Punktacja** |
| **4** |  **0,18 -0,20 mm** | **50** |
| **0,13 -0,18 mm** | **20** |
| **< 0,13 mm** | **10** |

**Zadanie 1, poz. 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości min. 270 – 285 mm oraz zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Długość:** | **Punktacja** |
| **5** |  > 285 mm | 50 |
| min. 270 - 285 mm | 25 |
| < 270 mm | 1 |

**Odp. SIWZ nie wyklucza zaoferowania rękawic o długości min. 270 – 285 mm. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

**Zadanie 1. Poz. 2**

1. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga rękawic bez zawartości protein, prosimy zamawiającego o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej i wykreślenie parametru zawartości protein.

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości na palcu min. 0,25 ± 0,02 mm oraz zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Grubość na palcu:** | **Punktacja** |
| **4** | 0,25 ± 0,02 mm | 50 |
|  > 0,27 mm | 25 |
| < 0,20 mm | 1 |

**Odp. SIWZ nie wyklucza zaoferowania rękawic o grubości na palcu min. 0,25 ± 0,02 mm. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

**Zadanie 1. Poz. 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średniej długości rękawicy min. 280 mm.

**Odp. Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania rękawic o długości min. 280 mm.**

**Zadanie 2**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami.

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice diagnostyczne winylowe, bezpudrowe, oznakowane jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, przy spełnieniu przez produkt pozostałych wymagań zawartych w SIWZ**

**Zadanie 3, poz. 1,2,3**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej sposobu pakowania dla rękawic diagnostycznych, który powinien być określony jako **ilość sztuk,** a nie par.

**Odp. Zamawiający potwierdza, że doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej sposobu pakowania dla rękawic diagnostycznych, który powinien być określony jako ilość sztuk, a nie par.**

**Zadanie 3, Poz. 1**

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowania 100 sztuk w rozmiarze XS-L i 90 sztuk w XL

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane w opakowania po 100 sztuk w rozmiarze XS-L i po 90 sztuk w XL, przy spełnieniu przez produkt pozostałych wymagań zawartych w SIWZ**

**Zadanie 3, poz. 2**

1. Prosimy doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga rękawic testowanych dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej?

**Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice testowane dermatologicznie na ludziach, potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej**

**Zadanie 3, poz. 3**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na działanie min. 7 cytostatyków, wg. ASTM D6978, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odp. Zamawiający w zad. 3, poz. 3 dopuszcza rękawice odporne na działanie min. 7 cytostatyków, wg. ASTM D6978, przy spełnieniu przez produkt pozostałych wymagań zawartych w SIWZ**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy siła zrywania ma być potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej wskazującym na dany produkt?

**Odp. Zamawiający wymaga, aby siła zrywania (jak i pozostałe wymagane parametry, we wszystkich zadaniach) była potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej, wskazującym na konkretny produkt.**

**Zadanie 4**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

**Odp. Zamawiający wymaga, aby poziom protein był potwierdzony raportem niezależnego od producenta laboratorium, załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą**.

3. W nawiązaniu do kryterium oceny jakościowej w zakresie pakowania (pkt. 5) zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej i przyznanie maksymalnej liczby punktów za opakowanie 50 – 70 par, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Pakowanie:**  | **Punktacja** |
| **5** | 50 – 70 par | 50 |

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

**Zadanie 5**

1. W nawiązaniu do kryterium oceny jakościowej w zakresie poziomu AQL (pkt. 1) zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **AQL** | **Punktacja** |
| **1** |  1.0 | 30 |
| 1,5 | 15 |
|  < 1,5 | 5 |

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

**Zadanie 6**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej sposobu pakowania dla rękawic diagnostycznych, który powinien być określony jako **ilość sztuk**, a nie par (pkt. 3).

**Odp. Zamawiający potwierdza, że doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej sposobu pakowania dla rękawic diagnostycznych, który powinien być określony jako ilość sztuk, a nie par.**

2. W nawiązaniu do kryterium oceny jakościowej w zakresie poziomu AQL, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **AQL** | **Punktacja** |
| **1** |  1.0 | 30 |
| 1,5 | 15 |
| < 1,5 | 5 |

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

3. W nawiązaniu do kryterium oceny jakościowej w zakresie średniej grubości na pojedynczej ściance palca zwracamy uwagę, że zamawiający oczekuje rękawic do procedur wysokiego ryzyka, gdzie grubość rękawicy ma szczególne znaczenie, w związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Grubość na palcu:** | **Punktacja** |
| **4** |  > 0,13 mm | 50 |
| < 0,13 mm | 10 |

**Odp. Odp. Zamawiający przyznaje, że doszło do ewidentnej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej grubości rękawicy na palcu. Prawidłowo powinno być:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Grubość na palcu:** | **Punktacja** |
| **4** |  **0,18 -0,20 mm** | **50** |
| **0,13 -0,18 mm** | **20** |
| **< 0,13 mm** | **10** |

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej długości rękawicy (pkt. 5) i winno być < 300 mm, a nie > 300 mm :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Długość:** | **Punktacja** |
| **5** |  ≥ 300 mm | 50 |
| < 300 mm | 30 |

**Odp. Zamawiający przyznaje, że doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w parametrach oceny jakościowej dotyczącej długości rękawicy (pkt. 5) i powinno być < 300 mm = 30pkt. Prawidłowo powinno być:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Długość:** | **Punktacja** |
| **5** |  **≥ 300 mm** | **50** |
| **< 300 mm** | **30** |

5. W nawiązaniu do kryterium oceny jakościowej w zakresie siły zrywania, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Siła zrywania** | **Punktacja** |
| **5** |  ≥ 8,7 N | 50 |
|  < 8,7 N | 30 |

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

**Zadanie 7**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ortopedycznych lateksowych bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średniej grubości na pojedynczej ściance palca min. 0,33 ± 0,02 mm oraz zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmodyfikowanie kryteriów oceny jakościowej, co zwiększy konkurencyjność ofert:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Grubość na palcu:** | **Punktacja** |
| **4** |  0,31 – 0,33 mm | 50 |
| > 0,34 mm | 10 |

**Odp. Kryteria oceny ofert oraz sposób oceny tych warunków nie podlegają modyfikacji.**

Powyższe wyjaśnienia i modyfikacje treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy